

## Denagard 45% oral

No autorizado

- Tiamulin hydrogen fumarate

### Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Denagard 45% oral

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Pavos

Pollos

Porcino

---

**Vía de administración:**

Administración en agua de bebida

---

### Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

0.45 Gramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Granulado

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Administración en agua de bebida:**

- 

**Pavos**

- Meat and offal. 6 Día

- 

**Pollos**

- Meat and offal. 2 Día

- Egg. 0 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 4 Día

20 mg Tiamulinhydrogenfumarat(entspricht 44,4 mg des TAM/kg Körpergewicht)

- Meat and offal. 2 Día

8,8mg Tiamulinhydrogenfumarat(entspricht 19,6 mg des TAM/kg Körpergewicht)

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01XQ01

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

Alemania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Elanco GmbH

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

27/11/1995

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Elanco France S.A.S.

---

### **Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Número de autorización:**

32196.00.00

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

6/02/2025

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.